

This Page Is Inserted by IFW Operations  
and is not a part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representation of  
The original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

**IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.**

**As rescanning documents *will not* correct images,  
please do not report the images to the  
Image Problem Mailbox.**

⑨日本国特許庁  
公開特許公報

①特許出願公開  
昭53-86035

⑤Int. Cl.<sup>3</sup> 識別記号  
A 01 N 9/22  
C 07 D 209/94  
C 07 D 491/18 //  
(C 07 D 491/18  
C 07 D 307/00 )

②日本分類 場内整理番号  
30 F 371.221 6516-49  
30 F 91 6712-49  
16 E 62 6736-44  
16 E 331 7242-44

③公開 昭和53年(1978)7月29日  
発明の数 2  
審査請求 有

(全 7 頁)

④非医療用殺菌剤およびその製造法

②特 願 昭52-150941  
②出 願 昭50(1975)1月31日  
特 願 昭50-13872の分割  
②発明者 加藤寿郎  
茨木市桑田町2番1号  
同 亀田信行

宝塚市亮布2丁目14番7号

②発明者 久田芳夫  
川西市大和西3丁目26の1  
藤浪暉  
同 宝塚市梅野町3番10号  
②出願人 住友化学工業株式会社  
大阪市東区北浜5丁目15番地  
②代理人 弁理士 木村勝哉 外1名

テ

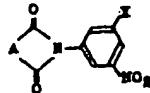
明細書

1. 発明の名称

非医療用殺菌剤およびその製造法

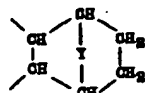
2. 特許請求の範囲

(1) 一般式



(式中、Xはハロゲン原子、Aは次の一般式)

式



(式中、Yは酸素原子あるいはメチレン基を表わす。)

で示されるシクロヘキセン基あるいはメチリデンエチレン基を表わす。)

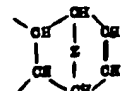
(式中、Yは酸素原子あるいはメチレン基を表わす。)

で示されるノ- (ヨ-ニトロ-ノ-ハロゲンノフェニル) ピロジン-2-オキソイソブロムド体を有効成分として含有することを特徴とする非医療用殺菌剤。



(式中、Yは特許請求の範囲第1項に記載と同じ意味を有する。)

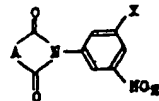
で示される二塩基酸またはその無水物と一般式



(式中、Yは特許請求の範囲第1項に記載

と同じ意味を有する。】

で示されるアニリン類とを脱水結合させて、  
一般式



〔式中、△およびエは前述と同じ意味を有する。〕

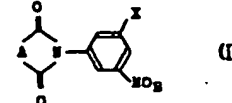
で示されるノ-（3-ニトロ-5-ハロゲン-2-フェニル）ピロリジン-2-ニ-オジオン誘導体を得ることを特徴とする非医療用殺菌剤の製造法。

### 3. 発明の詳細な説明

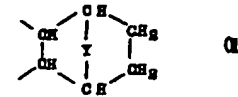
本発明は新規をノ-（3-ニトロ-5-ハロゲン-2-フェニル）ピロリジン-2-ニ-オジオン誘導体を有効成分として含有することを特徴とする非医療用殺菌剤およびその製造法に関するものである。

すなわち、本発明は(1)次の一般式(I)

特開昭53-86035(2);

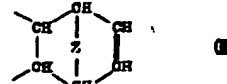


〔式中、エはハロゲン原子、△は次の一般式(II)〕



〔式中、エは酸素原子あるいはメチレン基を表わす。〕

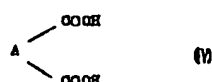
で示されるシクロヘキシレン基または次の一般式(III)



〔式中、エは酸素原子あるいはメチレン基を表わす。〕

で示されるシクロヘキセニレン基あるいはメチジンエテレン基を表わす。〕

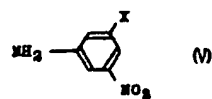
で示されるノ-（3-ニトロ-5-ハロゲン-2-フェニル）ピロリジン-2-ニ-オジオン誘導体を有効成分として含有することを特徴とする非医療用殺菌剤および(2)次の一般式(IV)



〔式中、△およびエは前述と同じ意味を有する。〕

で示されるノ-（3-ニトロ-5-ハロゲン-2-フェニル）ピロリジン-2-ニ-オジオン誘導体を得ることを特徴とする非医療用殺菌剤の製造法である。

ノ-フェニルピロリジン-2-ニ-オジオン誘導体のうちノ-（3-ニトロ-5-ハロゲン-2-フェニル）ピロリジン-2-ニ-オジオン誘導体が特異的な殺菌作用を有することとは、本発明者らによる特公昭47-13633号公報により公知となっているが、その後の詳細な検討により、これらの化合物はマメ科、クサ科およびナス科の植物に高濃度で した場合、しばしば葉斑を生じたり、生育抑制作用を示したりすることが明らかとな



〔式中、エは前述と同じ意味を有する。〕

で示されるアニリン類とを脱水結合させて、一般式(IV)

った。したがって同系統化合物の使用場面および使用時期が既定されるという欠点があった。かかる観点より、本発明者らは各種植物に葉害を示さないで作物の病害防除に卓抜した効果を有する化合物の探索に鋭意努力した。その結果、本発明化合物が上記化合物類の3,5-二位のハロゲン原子の一方をニトロ基で置き換えたものであるが、病害防除効果は全く変わらず、植物に対する葉害が全く認められないという驚くべき性質を有することが判明した。本発明化合物は全て新規合成化合物であり、その病害防除効果がきわめて優れ、しかも作物に対し全く害作用を示さない事実は過去の知見から全く予想され得なかつたことであり、またその効果は商業上きわめて有用であることは言うまでもない。さて、本発明化合物の病害防除効果についてさらに詳しくは種のいもち病、散枯病、こびり病、はか病、小粒菌核病、各種ソ葉病の菌核病、うどんこ病、灰色かび病、炭疽病、散枯病、黒斑病、葉かび病、立枯病、苗立枯病、葉病であることを示している。

本発明の(1)は前述した新知見に基づいて完成されたもので、一般式(I)で示される1-(3,5-二トロ-2-ハロゲンフェニル)ピロリジン-2,5-ジオキソ誘導体を有効成分として含有することを特徴とする新規使用農薬である。

本発明の(2)はその製造法に関するものであり、本発明の(1)においては、一般に一般式(I)で示される二塩基酸またはその無水物と当量の一般式(M)で示されるアニリン類とを無溶媒で、あるいは適当な溶媒たとえばトルエン、キシレン、エチルベンゼン、イソブロピルベンゼン、シメン、タロルベンゼン、シクロヘキサン、メチルイソブチルケトン等、好ましくはキシレンの存在下に加熱すれば脱水環化が起り目的物が得られる。反応温度が150°C以下では一般に反応速度が著しく低下するが、適当な塩基性触媒たとえばナトリウム、炭酸カリウム、トリエチルアミン、ピリジン、2,6-ジメチルアニリン、2,6-ジエチルアニリン、ピコリン、ヌメ

病、半身萎弱病、つる病、つる枯病、白胡病、べと病、さび病、果樹類のうどんこ病、モニニア病、斑点褐葉病、黒斑病、黒星病、そりか病、黒点病、灰星病など各種作物の広範囲の病害に卓抜した防除効果を有する。また、本発明化合物は植物の根部から容易に吸収され、土壌に葉剤を処理しても植物体の地上部に生ずる病害を防除できる利点を有している。さらに本発明化合物は植物の組織内部に容易に浸透する特性をもち、植物病原菌が組織内部に深く侵入した場合でも本発明化合物によって容易にこれらを防除できることは言うまでもない。

一方、本発明化合物をイネ、キュウリ、ダイコン、トマト、ハクサイ、インゲン、エンドウ、ナス、ピーマン、アズキ、タバコ、ソラマメ、メロンなど広範囲の作物に散布しても、何ら害作用は認められず、本発明化合物は各種作物に葉害を全く示さないと言つて良い。

以上の事実は本発明化合物が農業作物の殺菌剤としてきわめてすぐれた性質を有する葉剤

テルモルホツイン等、好ましくはトリエチルアミンを添加すれば少なくとも110°C以上では容易に反応が進む。さらに低圧下で反応を行なわせる必要のある場合には、一般式(I)で示される二塩基酸の無水物と一般式(M)で示されるアニリン類とを適当な溶媒、たとえばベンゼン、トルエン、キシレン、ローハキサン、イソブロピルエーテル、ジオキサン、テトラヒドロフラン、酢酸エチル、タロルベンゼン、リグロイン、好ましくはトルエン中で反応させ、中間体である二塩基酸のモノアニリド誘導体を生成させ、これに適当な脱水剤たとえば無水酢酸、オニールクロリド、アセチルクロリド、三塩化リン等好ましくは無水酢酸を作用させれば、110°C以下でも容易に脱水環化が進み目的物を收率よく得ることができる。

以下合成の実施例をあげて本発明をさらに詳細に説明するが本発明化合物の出発原料の種類、反応条件はこれらのみに限定されることはなく、広い範囲で変更が可能であることはいうまでもない。

実施例 / 製造法の一般操作法

a) 3, 4-エンドオキソシクロヘキサン-1, 2-ジカルボン酸 7.2g と 3-クロロ-3-ニトロアニリン 8.6g を 50mL ナスフラスコに仕込み、5 分間 200~250 °C に加熱した。冷後、反応マスをエタノール-トルエン混合溶媒より再結晶して、ヨー(3-クロロロ-3-ニトロフェニル)-3, 4-エンドオキソシクロヘキサン-1, 2-ジカルボキシミド 13.4g を得た。  
mp 188.5~191.0 °C

b) 3, 4-エンドオキソシクロヘキサン-1, 2-ジカルボン酸 7.3g、3-クロロ-3-ニトロアニリン 8.6g、トリエチルアミン 0.1g を上記キシレン 100mL を水分分離器付した 200mL フラスコに仕込み、5 時間攪拌還流させた。反応終了後、減圧下にキシレンを留去し、得られた残渣をエタノール-トルエン混合溶媒より再結晶して、ヨー(3-クロロロ-3-ニトロフェニル)-3, 4-エンドオキソシクロヘキサン-1, 2-ジカルボキシミド 13.4g を得た。  
mp 164.0~166.5 °C.

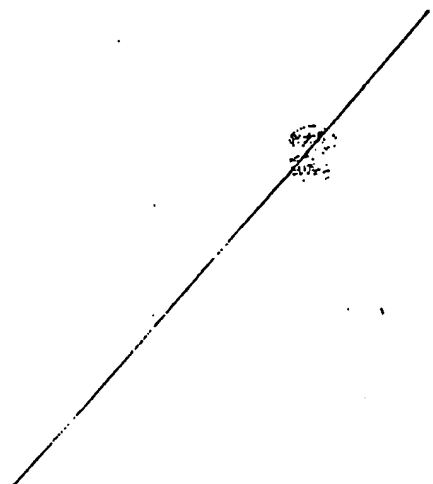
特開昭53-86035 (4)

ニル)-3, 4-エンドオキソシクロヘキサン-1, 2-ジカルボキシミド 14.3g を得た。  
mp 131.0~132.0 °C

c) 無水 3, 4-エンドオキソシクロヘキサン-1, 2-ジカルボン酸 8.4g、3-クロロロ-3-ニトロアニリン 8.6g を 100mL を 200mL フラスコに仕込み、2 時間 50~60 °C で攪拌した。析出した上記ジカルボン酸のモノアミド体を伊集し乾燥した後、100mL フラスコに無水酢酸 7.5mL、酢酸ナトリウム 0.3g と共に仕込み、1 時間 70~80 °C で攪拌した。後反応液を大量の水にあけ、析出した結晶を伊集し、減圧下に乾燥させた。粗結晶をエタノール-トルエンより再結晶して、ヨー(3-クロロロ-3-ニトロフェニル)-3, 4-エンドオキソシクロヘキサン-1, 2-ジカルボキシミド 11.0g を得た。  
mp 164.0~166.5 °C.

上記製造法に従って合成し得られた結果を

第 1 表に示す。ただし化合物番号 2 および 4 は a) の方法、化合物番号 1 および 3 は b) の方法、化合物番号 5 は c) の方法で合成した。



第1表

| ジカルボン酸類 | アニリン類 | 化<br>合<br>物<br>番<br>号 | 得られたイミド類等             |               |               | 元素分析値(%)           |              |              |                |
|---------|-------|-----------------------|-----------------------|---------------|---------------|--------------------|--------------|--------------|----------------|
|         |       |                       | 化<br>学<br>物<br>質<br>式 | 收<br>率<br>(%) | 物理定数<br>mp.°C | C                  | H            | N            | O              |
|         |       | 1                     |                       | 88            | 131.0~2.0     | 計 52.10<br>実 52.02 | 3.48<br>3.60 | 6.68<br>6.58 | 10.98<br>10.98 |
|         | -     | 2                     |                       | 83            | 188.5~191.0   | 計 56.17<br>実 56.26 | 4.09<br>4.00 | 8.74<br>8.73 | 11.05<br>11.14 |
|         | -     | 3                     |                       | 71            | 140.0~6.5     | 計 52.43<br>実 52.43 | 2.83<br>2.87 | 8.74<br>8.75 | 11.05<br>10.93 |
|         | -     | 4                     |                       | 83            | 181.0~4.0     | 計 56.52<br>実 56.46 | 3.69<br>3.41 | 8.79<br>8.88 | 11.12<br>11.20 |
|         |       | 5                     |                       | 79            | 178.5~181.5   | 計 45.79<br>実 45.83 | 3.03<br>3.11 | 7.63<br>7.68 | 21.76<br>21.70 |

このようにして得られた本誘導化合物を実験に使用する際には、他成分を加えず純粋な形で使用できるし、また殺菌剤として使いやすくなるために粗体と混合して使用することができ、通常の形態、たとえば殺剤、水和剤、乳剤、油剤、粒剤、銅剤、塩基剤、エアーゾール等のいずれとしても使用することができる。

さらに他の薬剤と混合して使用することができ、たとえば、カスガマイシン、0,0-ジエチル-0-ベンジルホスホロテオレート、0,0-ジメチル-0-(3-メチル-4-ニトロフェニル)ホスホロテオエート、メチルアルシン酸鉄、ジネップ、マラン、ジメトエート、1,2-ビス(3-メトキシカルボニル-2-オクタオウレイド)ベンゼン、CAT、MAC、DOPA等と混合して使用することができ、いずれも各單剤の防除効果を減ずることはない。したがって、2種以上の農薬または殺草の同時防除が可能であり、農業以外の殺菌または防藻剤とも混合して使用することも可能である。

次に本誘導剤の配合例をあげ、以上の実験を説明する。

#### 配合例1 粉 剤

化合物(4)5部とタレーラフ剤とをよく粉砕混合すれば、主剤含有量50%の粉剤を得る。使用に際してはそのまま散布してもよく、浸漬処理しても良い。

#### 配合例2 水和剤

化合物(4)5部、緩慢剤(アルキルベンゼンスルホン酸塩系)5部および珪藻土5部をよく粉砕混合すれば、主剤含有量50%の水和剤を得る。使用に際しては水で希釈して散布してもよく、浸漬処理しても良い。

#### 配合例3 乳 剤

化合物(4)5部、ジメチルスルホキシド20部、キレン20部および乳化剤(ポリオキシエチレンフェニルフェノールエーテル系)10部を混和すれば、主剤含有量50%の乳剤を得る。使用に際してはそのまま噴霧してもよく、水で希釈して散布しても良い。

## 配合例4 液 剂

化合物(1)5部、タレー93.5部および結合剤(ポリビコルアルコール系)1.5部をよく粉砕混和し、水で練り合せたのち造粒乾燥すれば、主剤含有量5%の粒剤を得る。使用に際してはそのまま散布する。

## 配合例5 粉 剂

化合物(2)1.5部、0.0-ジメチル-0-(3-メチル-4-ニトロフェニル)ホスホロテオエート2.5部およびタレー94部をよく粉砕混和すれば主剤含有量4%の粉剤を得る。使用に際してはそのまま散布して下さい。

本発明化合物は前述のように、本発明者らによる特公昭47-13633号公報記載の3-(3,5-ジクロロフェニル)コハク酸イミドと比較して植物病原菌に対する効果は勝るとも劣らず、かつ作物に対する害作用が著しく無効で実用上すぐれた防除薬剤であることを以下の実験例で説明する。

## 実験例2 植木病防除効果-1

■-植木株に栽培した植(品種:近畿33号)が草丈6.0cm程度に生育した時、乳剤形態の本発明化合物を水で希釈して1ボット当たり1.0mlずつ散布した。4時間後、露天培地培養の本病菌(*Pellicularia sasakii*)の菌糸片(直径5mm)を稀の葉鞘に接種して25℃の恒温器に静置した。

さらに4日後、発病した病斑長を測定して、発病度を求めたところ表2のようない結果を得た。

## 調査基準および発病度の計算法

発病を全く認めないもの……指数0  
10mm以下の病斑を認めるもの……指数1  
10~30mmの “ ” ……指数2  
30mm以上の “ ” ……指数4

$$\text{発病度} = \frac{0 \times n_1 + 1 \times n_2 + 2 \times n_3 + 4 \times n_4}{a \times b \times c \times d} \times 100$$

$$(a = n_1 + n_2 + n_3 + n_4)$$

第2表

| 化合物番号   | 有効成分濃度(ppm) | 発病度(%) |
|---|-------------|--------|
| 本発明化合物 /                                      | 1000        | 0      |
| 2   | “ ”         | 0      |
| 3   | “ ”         | 0      |
| 4   | “ ”         | 0      |
| 5   | “ ”         | 0      |
| 对照例<br>3-(3,5-ジクロロフェニル)<br>コハク酸イミド<br>5.0%水和剤 | “ ”         | 0      |
| 無効  | -           | 100.0  |

## 実験例3 植木病防除効果-2

■-植木株に栽培した植(品種:近畿33号)が草丈6.0cm程度に生育した時、乳剤形態の本発明化合物を水で希釈して1ボット当たり1.0mlずつ散布した。散布4日後、露天培地培養の本病菌(*Pellicularia sasakii*)の菌糸片(直径5mm)を稀の葉鞘に接種して25℃の恒温器に静置した。

さらに4日後、発病した病斑長を測定して、発病度を求めた。結果は表3の如く示した。なお、調査基準および発病度の計算法は実験例2と同じである。

第3表

| 化合物番号   | 有効成分濃度(ppm) | 発病度(%) |
|---|-------------|--------|
| 本発明化合物 /                                      | 1000        | 0      |
| 2   | “ ”         | 0      |
| 3   | “ ”         | 0      |
| 4   | “ ”         | 0      |
| 5   | “ ”         | 0      |
| 对照例<br>3-(3,5-ジクロロフェニル)<br>コハク酸イミド<br>5.0%水和剤 | “ ”         | 5.0    |
| 対照例<br>キオソジン<br>4.0%被剤                        | (1000倍希釈)   | 35.5   |
| 無効  | -           | 100.0  |

■……市販殺菌剤

## 実験例4 インゲン菌根病防除効果

■-植木株に植し、本発明になるまで栽培したインゲン(品種:大正金時)に水和剤形態の供試薬剤を1株/1.0mlずつ散布した。散布4日後、露天培地の本病菌(*Sclerotinia sclerotiorum*)

の薬水片を初生葉に張りつけ接種して、20日後多種植物に入れた。3日後に発病した病葉より発病度を求めたところ第4表の結果を得た。

第4表

| 化合物番号  | 有効成分濃度 (ppm) | 発病度 (%) |
|--|--------------|---------|
| 本発明化合物1  | 1000         | 0       |
|  | 500          | 0       |
|  | 250          | 0       |
|  | 125          | 0       |
|  | 1000         | 0       |
|  | 500          | 0       |
|  | 250          | 0       |
|  | 125          | 0       |
| 対照例<br>H-(3,5-ジクロロ<br>フェニル)<br>カベク酸イミド<br>50%水和剤 | 1000         | 0       |
|  | 500          | 0       |
|  | 250          | 2.5     |
|  | 125          | 10.0    |
|  | 無効           | 100.0   |

## 実験例3 作物に対する薬 試験

## 供試作物および品種

キュウリ(久留米高砂玉ねぎ)、トマト(世界一)

インゲン(大正金時)、ダイズ(吳原早生秋豆)

ナス(千両ナス)、タバコ(ブライトイエロー)

## 接種方法

播種および移植した鉢植えの植物が供試

できるまで生育した時、水和剤形態の供試

薬剤を1鉢5.0mlずつ散布した。散布後、

ビニールハウスで栽培を続けて20日後に  
葉害の有無および程度を観察した。

## 葉害程度の基準

## 程度

- 異状なし

± 原因不明の軽い異状がわずかにある。

○ 0.1%以下に葉害による異状がある。

+ 1/4~1/3に

++ 1/2以上に

全株

第5表

| 供試薬剤                                     | 有効成分量 (ppm) | 葉害の程度 |      |     |    |     |   |
|--|-------------|-------|------|-----|----|-----|---|
|  |             | トマト   | インゲン | ダイズ | ナス | タバコ |   |
| 本発明化合物1                                  | 2000        | -     | -    | ±   | ±  | -   | - |
|  | 1000        | -     | -    | -   | -  | -   | ± |
|  | 500         | -     | -    | -   | -  | -   | - |
|  | 250         | -     | -    | -   | -  | -   | - |
|  | 2000        | ±     | -    | -   | -  | -   | - |
|  | 1000        | -     | -    | -   | -  | -   | - |
|  | 500         | -     | -    | -   | -  | -   | - |
|  | 250         | -     | -    | -   | -  | -   | - |
| 対照例<br>H-(3,5-ジクロロフェニル)カベク酸イミド<br>50%水和剤 | 2000        | ±     | ±    | ±   | ±  | ±   | ± |
|  | 1000        | ±     | ±    | ±   | ±  | ±   | ± |
|  | 500         | ±     | ±    | ±   | ±  | ±   | ± |
|  | 250         | ±     | ±    | ±   | ±  | ±   | ± |
|  | 無効          | -     | -    | -   | -  | -   | - |

## NONMEDICAL FUNGICIDES AND PROCESS FOR THEIR PREPARATION

Patent Number: **JP53086035**

Publication date: **1978-07-29**

Inventor(s): **KATO TOSHIRO; others: 03**

Applicant(s):: **SUMITOMO CHEM CO LTD**

Requested Patent:  **JP53086035**

Application Number: **JP19770150941 19771214**

Priority Number(s):

IPC Classification: **A01N9/22 ; C07D209/94 ; C07D491/18**

EC Classification:

Equivalents: **JP54002257B, JP970280C**

---

### Abstract

---

**PURPOSE:**1-(3-Nitro-5-halogenophenyl)pyrrolidine-2,5-dione derivs. I(X is halogen;A is II, III or methylideneethylene; Y is 0 or methylene; Z is 0 or methylene).

Data supplied from the **esp@cenet** database - I2